5/5/3 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv. 012581857 WPI Acc No: 1999-387964/199933 XRAM Acc No: C99-114334 Transferless cosmetic, dermatological, cleansing or pharmaceutical compositions - containing nonvolatile oil and transfer-inhibiting polymer Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA) Inventor: DE LA POTERIE V; MOUGIN N Number of Countries: 031 Number of Patents: 011 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week FR 2772601 Al 19990625 FR 9716252 19971222 Α 199933 A1 19990721 EP 98402429 EP 930060 A 19981002 199933 19990914 JP 11246441 Α JP 98363581 Α 19981221 199948 CN 1225257 Α 19990811 CN 98126013 Α 19981222 199950 CA 2255155 A1 19990622 CA 2255155 Α 19981218 199951 BR 9805529 20000411 BR 985529 Α Α 19981210 200031 19990726 KR 9857362 KR 99063330 Α Α 19981222 200043 EP 930060 B1 20010627 EP 98402429 Α 19981002 200137 US 6254877 B1 20010703 US 98218073 Α 19981222 200140 DE 69800991 E 20010802 DE 600991 Α 19981002 200151 EP 98402429 Α 19981002 ES 2161026 T3 20011116 EP 98402429 Α 19981002 200201 Priority Applications (No Type Date): FR 9716252 A 19971222 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes FR 2772601 A1 19 A61K-007/021 EP 930060 A1 F A61K-007/021 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI JP 11246441 Α 11 A61K-047/44 CN 1225257 A61K-007/02 Α A1 F CA 2255155 A61K-007/021 BR 9805529 Α A61K-007/025 KR 99063330 A61K-007/02 Α EP 930060 B1 F A61K-007/021 Designated States (Regional): DE ES FR GB IT US 6254877 В1 A61K-007/48 DE 69800991 A61K-007/021 Based on patent EP 930060 Ε ES 2161026 Т3 A61K-007/021 Based on patent EP 930060 Abstract (Basic): FR 2772601 A Topical compositions comprise a liquid fatty phase, at least one coloring, at least 2 wt.% of non-film forming polymer which is

dispersible in th fatty phase, the latter containing no more than 40 wt.% of the total weight of the composition of non volatile liquid fatty phase.

USE - As skin or lip care or make-up products, e.g. foundation sticks, blusher sticks, eye-shadow sticks, lipsticks or lip balm sticks.

ADVANTAGE - The polymer prevents or reduces transfer of the compositions from the skin or lips onto other surfaces, e.g. glasses, cups, cigarettes or clothing. Dwg.0/0

Title Terms: COSMETIC; DERMATOLOGY; CLEAN; PHARMACEUTICAL; COMPOSITION; CONTAIN; OIL; TRANSFER; INHIBIT; POLYMER

Derwent Class: A96; B07; D21

International Patent Class (Main): A61K-007/02; A61K-007/021; A61K-007/025;

A61K-007/48; A61K-047/44

International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-007/027;
A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61K-009/10; A61K-009/14;

A61K-047/30; A61P-017/16

File Segment: CPI

Europäisches Petentemt

Europeen Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 930 060 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 21.07.1999 Bulletin 1999/29

(51) Int Cl.⁶: **A61K 7/021**, A61K 7/02, **A61K 7/027**

(21) Numéro de dépôt: 98402429.9

(22) Date de dépôt: 02.10.1998

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR !E IT LI LU
MC NL PT SE
Etats d'extension désignés:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorité: 22.12.1997 FR 9716252

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Peris (FR) (72) Inventeurs:

de la Poterie, Velérie
 77820 Le Chetelet en Brie (FR)

Mougin, Nethalie
 75011 Paris (FR)

(74) Mandataire: Lhoste, Cetherine L'OREAL-DPI 6 rue Bertrand Sincholle 92585 Clichy Cédex (FR)

(54) Composition cosmétique sans transfert comprenant une dispersion de particules de polymère non filmifiable

(57) La présente invention se rapporte à une composition anhydre, notamment cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, pour le soin et/ou le maquiltage de la peau, pouvant se présenter sous torme d'un produit coulé ou d'un gel comprenant au moins une matière colorante notamment pulvérulente et une dispersion de particules de polymère non filmifiable, sta-

bilisées en surface dans une phase grasse liquide partiellement non volatile. Selon la quantité de polymère et d'huîle non volatile, il est possible d'obtenir sur les lèvres ou la peau un film souple, non gras, ayant des propriétés de sans transfert remarquables, tout en étant d'un très grand confort.

L'invention se rapporte également à l'utilisation de cette dispersion dans une telle composition.

Description

[0001] La présente invention à trait à une composition contenant un polymère non filmitiable dispersible dans une phase grasse, destinée en particulier aux domaines cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et hygiénique. Plus spécialement, t'invention se rapporte à une composition sans transfert pour le soin et/ou le maquillage de la peau aussi bien du visage que du corps humain, des muqueuses comme les lèvres et l'intérieur des paupières intérieures, ou encore des phanéres comme les cits, les sourcils, les ongles et les cheveux.

[0002] Cette composition peut se présenter notamment sous lorme de produit coulé en stick ou en coupelle comme les rouges ou baumes à lévres, les londs de teint coulés, les produits anti-cemes, les fards é paupières ou à joues, sous torme de pâte ou de crême plus ou moins lluide comme les londs de teint ou rouges é lèvres lluides, les eyes liners, les compositions de protection solaire ou de coloration de la peau.

[0003] Les produits de maquillage ou de soin de la peau ou des lévres des êtres humains comme les fonds de teint ou les rouges é lèvres contiennent généralement des phases grasses telles que des cires et des huiles, des pigments et/ou charges et, éventuellement des additifs comme des ectifs cosmétiques ou dermatologiques. Elles peuvent aussi contenir des produits dits "pâteux", de consistance souple, permettant d'obtenir des pâtes, colorées ou non, é appliquer au pinceau

[0004] Ces compositions, lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lévres, présentent l'inconvénient de transtérer, c'est-à-dire de se déposer au moins en partie, en laissant des traces, sur certains supports avec lesquets elles peuvent être mises en contact, et 35 notamment un verre, une tasse, une cigarette, un vêtement ou la peau. Il s'ensuit une persistance médiocre du tilm appliqué, nécessitant de renouveler régulièrement l'application de la composition de tond de teint ou de rouge é lèvres. Par ailleurs, l'apparition de ces traces inacceptables notamment sur les cols de chemisier peut écart er certaines lemmes de l'utilisation de ce type de maquillage.

[0005] Depuis plusieurs années, les cosméticiens se sont intéressés aux compositions de rouge à lévres et plus récemment aux compositions de lond de teint "sans translert". Ainsi, la société Shiseido a envisagé dans sa demande de brevet JP-A-61-65809 des compositions de rouge à lèvres "sans translert" contenant une résine siloxysilicate (à réseau tridimensionnel), une huile de silicone volatile à cheîne silicone cyclique et des charges pulvérulentes. De même la société Noevier é décrit dans le document JP-A-62-61911 des compositions de rouge à lèvres, d'eye liner, de fonds de teint "sans translert" comportant une ou plusieurs silicones volatiles associées à une ou plusieurs cires hydrocarbonées.

[0006] Ces compositions, bien que présentant des propriétés de "sans translert" améliorées ont l'inconvénient de laissei sur les lèvres, après évaporation des huites de silicone, un tirm qui devient inconfortable au cours du temps (sensation de dessèchement et de tiraillement), écartant un certain nombre de lemmes de ce type de rouge à lèvres. Pour améliorer le confort de ce type de composition, on pourrait leur ajouter des huiles non volatiles siliconées ou non, mais dans ce cas particulier, on perd en efficacité "sans transfert".

[0007] Plus récemment, la société Procter & Gamble e envisagé dans sa demande de brevet WO-A-96/36323 des compositions de mascara de type émulsion eau-dans-huile présentant une longue tenue, une résistance à l'eau et ne laissant pas de traces. Ces compositions contiennent, entre autre, un polymére insoluble dans l'eau, appelé généralement un latex, associé à un tensioactif du type alkyl ou alcoxy diméthicone copolyol, des huiles hydrocarbonées, des pigments et des charges ainsi que des cires.

[0008] Les compositions é base d'huiles de silicone et de résines siliconées ainsi que celles à base de tatex conduisent é des films colorés mats. Or, la femme est aujourd'hui é la recherche de produits notamment de coloration des lévres, brillants. De plus, les propriétés de sans transfert des films déposés ne sont pas parlaites. En particulier, une pression ou un trottement prononcé, conduit à une diminution de la couleur du dépôt et à un redépôt sur le support mis en contact avec ces films.

[0009] En outre, les documents EP-A-497144 et FR-A-2 357 244 décrivent des compositions dites "sans transfert", contenant un polymère bloc styrène-éthyléne-propylène associé à des cires, des huiles légères ou volatiles et des pigments. Ces compositions présentent l'inconvénient d'être peu confortables, d'avoir des propriétés cosmétiques quelconques et d'être difficilement tormutables. Par ailleurs, les propriétés "sans transfert" de ces compositions sont très moyennes.

[0010] Il subsiste donc le besoin d'une composition ne présentant pas les inconvénients ci-dessus, et ayent notamment des propriétes de "sans transfert" total, même tors d'une pression ou d'un frottement prononcé ou intensif, un aspect plus ou moins brillant, adapté eu désir de la consommatrice, ne desséchant pas au cours du temps la peau ou les lèvres sur lesquelles elle est appliquée.

[0011] La demanderesse a constaté, de laçon tout é fait surprenante, que l'utilisation d'un polymère non lil-mifiable dispersible dans une phase grasse liquide partiellement non volatile, dans une composition cosmétique, dematologique, pharmaceutique ou hygiénique pouvait permettre d'obtenir un dépôt cohésit brillant, de très bonne tenue, ne transférant pas du tout, résistant à l'eau, tout en étant très agréable é l'application et é porter tout au long de la journée. Le dépôt est notamment ni gras, ni sec, flexible et non collant.

[0012] La présente invention e donc pour objet une composition é epplication topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins une matière colorante,

caractérisée par le fait qu'elle comprend, de plus, au moins 2 % en poios, par rapport au poios total de la composition, de polymère non filmitiable dispersible dans ladite phase grasse liquide, cette dernière contenant au plus 40 % du poids total de la composition de phase grasse liquide non volatile.

[0013] Cette composition est en particulier une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique. Elle contient donc des ingrédients compatibles evec la peau, les muqueuses et les fibres 10 kératiniques ou phanères.

[0014] Elle e également pour objet une composition se présentant sous lorme d'un produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire solide à température ambiante, caractérisée par le lait qu'elle comprend, en outre, eu moins 2 % en poids, per rapport eu poids total de la composition, de polymère non tilmifiable dispersible dans ladite phase grasse liquide, cette demière contenant au plus 40 % du poids total de la composition de phase grasse liquide non votatile.

[0015] Le polymère utilisé dans la présente demande peut être de toute nature. On peut einsi employer un polymère radicalaire, un polycondensat, voire un polymère d'origine naturelle et leurs mélanges. Le polymère peut être choisi par l'homme du métier en fonction de ses propriétés et selon l'application ultérieure souhaitée pour la composition.

[0016] L'invention a également pour objet une composition comprenant une phase grasse liquide, cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, eu moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non tilmifiable dispersible dans ladite phase grasse, et au moins un actil choisi parmi les ectifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques, la phase grasse liquide contenant au plus 40 % en poids de phase grasse liquide non volatile.

[0017] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans ou pour la tabrication d'une composition sous torme de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, dont au plus 40 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, sont non volatils, et eu moins une cire notamment solide à température embiante, d'au moins 2 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase grasse liquide, pour diminuer, voire supprimer, le transtert du film de composition déposé sur les muqueuses comme les lèvres et/ ou sur la peau.

[0018] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans ou pour la fabrication d'une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'au moins 2 % en poids, per rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans une phase grasse liquide, cette demière contenant

au plus 40 % du poids total de la composition de phase grasse liquide non volatile, par rapport au poios total de la composition, sont non volatils, pour diminuer, voite supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film

[0019] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans ou pour la fabrication d'une composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide dont eu plus 40 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, sont non volatils, et au moins un ingrédient choisi parmi les eclifs cosmétiques, dermatologiques, hygieniques et pharmaceutiques. Les matières colorantes et leurs mélanges, d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase gresse liquide pour diminuer, voire supprimer, le transfert du tilm de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.

[0020] L'invention a encore pour objet un procédé de soin cosmélique ou de maquillage des lèvres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les lèvres ou la peau une composition cosmélique telle définie précédemment.

[0021] L'invention a encore pour objet un procédé cosmétique pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la peeu ou des lèvres sur un support différent de la dite peeu et desdites lèvres, contenant une phase grasse liquide et eu moins un ingrédient choisi parmi les matières colorante, les ectifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques et leurs mélanges, consistant à introduire dans la phase gresse liquide au moins 2 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase gresse liquide, cette dernière contenant au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de phase grasse non volatile.

[0022] Par polymère non filmiliable, on entend un polymère non capable de lormer, seul, un film isolable. Ce polymère permet, en association evec un composé non volalif du type huile, de former un dépôt continue et homogène sur la peau et les muqueuses.

[0023] De taçon avantageuse, le polymère se présente sous forme de particules dispersées et stebilisées en surface par eu moins un stabilisant.

[0024] Un avantage de l'utilisation d'une dispersion de particules dans une composition de l'invention est que les particules restent à l'état de particules élémentaires, sans former d'agglomérats, dans la phase grasse, ce qui ne serait pas te ces evec des particules minérales de taille nanométrique. Un eutre eventege de la dispersion de polymère est la possibilité d'obtenir des compositions très fluides (de l'ordre de 130 centipoises), même en présence d'un taux élevé de polymère. [0025] Encore un eutre evantage d'une telle dispersion est qu'il est possible de calibrer à volonté la teille des particules de polymère, et de moduler leur *polydis-

persité* en taille lors de la synthèse. Il est ainsi possible d'obtenir des particules de très petite taille, qui sont invisibles à l'oeil nu lorsqu'elles sont dans la composition et lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres. Ceci ne serait pas possible avec des pigments sous lorme particulaire, leur constitution ne permettant pas de moduler la taille moyenne des particules.

[0026] On a de plus constaté que les compositions selon l'invention, présentent des qualités d'étalement et d'adhésion sur la peau. les semi-muqueuses ou les muqueuses particulièrement intéressantes, ainsi qu'un toucher onctueux et egréable. Ces compositions ont, en outre, l'avantage de se démaquiller tacilement notamment avec un fait démaquillant classique. Ceci est tout è fait remarquable puisque les compositions de l'art antérieur à propriétés "sans transfert" élevées sont trés difficiles à démaquiller. En général, elles sont vendues avec un produit démaquillant spécifique, ce qui introduit une contrainte supplémentaire pour l'utilisatrice.

[0027] Les compositions selon l'invention comprennent donc evantageusement une dispersion stable de particules généralement sphériques d'au moins un potymère non filmifiable, dans une phase grasse liquide physiologiquement ecceptable. Ces dispersions peuvent notamment se présenter sous forme de nanoparticules de polymères en dispersion stable dans tadite phase grasse. Les nanoparticules sont de prétérence d'une taille comprise entre 5 et 600 nm, étant donné qu'au-delà d'environ 600 nm, les dispersions de particules deviennent beaucoup moins stables.

[0028] Encore un avantage de la dispersion de polymère de la composition de l'invention est la possibilité de taire varier la température de transition vitreuse (Tg) du polymére ou du système polymérique (polymére plus eddifi du type plasifiant), et de passer ainsi d'un polymère mou à un polymère plus ou moins dur, permettant de règler les propriétés mécaniques de la compositions en tonction de l'application envisagée.

[0029] Lorsque le polymère présente une température de transition vitreuse trop élevée pour l'application souhaitée, on peut lui associer un plastifiant de manière à ebaisser cette température du mélange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastifiants usuellement utilisés dans le domaine d'application et notamment parmi les composés susceptibles d'être des solvants du polymère.

[0030] Les polymères utilisables dans la composition de l'invention ont de prétèrence un poids moléculaire de l'ordre de 2000 à 10 000 000 et une (Tg) de -100°C à 300°C,

[0031] Parmi les polymères non filmifiables, on peut citer des homopolymères ou copolymères radicalaires, vinyliques ou ecryliques, éventuellement réliculés, eyant de préférence une Tg supérieure ou égale à 40°C, tels que le polyméthacrylate de méthyle, le polystyrène ou le polyacrylate de tertiobutyle.

[0032] De façon non limitative, les polymères de l'invention peuvent être choisis parmi, les polymères ou copolymères suivants polyuréthannes, polyuréthannes, acryliques, polyures, polyurée-polyuretnannes, polyester-polyuréthannes, polyéther-polyuréthannes, polyesters, polyesters emides, polyesters à chaîne grasse, alkydes; polymères ou copolymères acryliques evou vinyliques; copolymères acryliques-silicone; polyacrylamides; polymères siliconés, polymères tluorès et leurs métanges.

[0033] Le phase grasse liquide dans laquelle est dispersé le polymère, peut être constituée de toute huile cosmétiquement ou dermatologiquement ecceptable, et de laçon plus générale physiologiquement ecceptable, notamment choisie parmi les huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange dans la mesure où elles forment un mélange homogène et stable et où elles sont compatibles evec l'utilisation envisagée.

[0034] Par "phase grasse liquide", on entend tout milieu non aqueux liquide è température ambiante. Par "phase grasse volatile", on entend tout milieu non equeux susceptible de s'évaporer de la peau ou des tèvres, à température ambiante, en moins d'une heure. [0035] Comme phase grasse liquide non volatile utilisable dans l'invention, on peut ainsi citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou de vaseline, l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène, l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, de pépins de raisin, de sésame, de mais, de parléam, d'arara, de colza, de tournesol, de coton, d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales ; des esters d'acide lanolique, d'acide oféique, d'ecide laurique, d'ecide stéarique ; les esters gras, tels que le myristate d'isopropyle. le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de disopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthylhexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyldodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de disostéaryle, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine ; les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique ; les alcools gras su-45 périeurs tels que le cétanol, l'elccol stéarylique ou l'elcool oléique, l'alcool tinoléique ou tinolénique, l'elcool isostéarique ou l'octyl dodécanol; les huites siliconées telles que les polydiméthylsitoxane (PDMS), éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones, ou éventuellement substitués par des groupements eliphatiques et/ou aromatiques, éventuellement tluorés, ou par des groupements tonctionnets tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou emine; les polysitoxenes modiliés par des acides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones fluorées. les huites per-

[0036] On peut éventuellement utiliser une ou plusieurs huiles volalites à tempéreture embiante. Ces hui-

fluorées.

les volatiles facilitent, notamment, l'application de la composition sur la peau, les muqueuse, les phanères. Ces huiles peuvent être des huiles hydrocarbonées, des huiles silicones comportant éventuellement des groupements alkyle ou alkoxy en bout de chaîne siliconée ou pendante.

[0037] Comme huile de silicone volalile utilisable dans l'invention, on peut citer les silicones linéaires ou cycliques ayant de 2 è 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayant de 1 à 10 etomes de carbone telles que les isoparaffines en C₈-C₁₆ et notamment l'isododécane. Ces huiles volatiles représentent notamment de 0 à 97,5 % du poids total de la composition, et mieux de 5 à 85 %.

[0038] Dans un mode particulier de réalisation de l'invention, on choisit le phase grasse liquide dans le groupe comprenant :

- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de sofubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur à 17 (MPe)^{1/2},
- ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égaf à 20 (MPa)^{1/2},
- ou leurs mélanges.

[0039] Le paramétre de solubilité global & global selon l'espace de solubilité de HANSEN est défini dans l'article "Solubility parameter values" de Eric A. Grulke de l'ouvrage "Polymer Handbook" 3ème édition, Chapitre VII, pages 519-559 par la relation:

$$\delta = (d_D^2 + d_P^2 + d_H^2)^{1/2}$$

dans laquelle

- d_D carectérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires,
- d_p caractérise les forces d'interactions de DEBYE entre dipôles permanents,
- d_H caractérise les torces d'interactions spécifiques-(type liaisons hydrogène, ecide/base, donneur/accepteur, etc.). La définition des solvants dans t'espace de solubilité tridimensionnel seion HANSEN est décrite dans l'article de C. M. HANSEN: "The three dimensional solubility parameters" J. Paint Technol. 39, 105 (1967).

[0040] Parmi les phases grasses liquides ayant un paramétre de solubilité global seton l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 17 (MPa)^{1/2}, on peut citer des huites végétales formées par des esters d'acides gras et de polyots, en particulier les triglycérides, telles que l'huile de tournesol, de sésame ou de colza, ou les esters dérivés d'acides ou d'alcools à longue

chaine (c'est à dire ayant de 6 à 20 atomes de carpone). notamment les esters de tormule RCOOR oans laquelle Rireprésente le reste d'un acide gras supérieur comportani de 7 à 19 atomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée componant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les adipates et les benzoates, notamment l'adipate de disopropyte. On peut également citer les hydrocarbures et notamment des huites de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutylène hydrogéné, l'isododécane, ou encore les 'ISOPARs'. isoparaffines volatiles. On peut encore citer les huiles de silicone telles que les polydiméthylsiloxanes et les polyméthylphénylsiloxanes, éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements tonclionnels tels que des groupements hydroxyfe, thiof et/ou amine, et les huites siliconées volatiles, notamment cycliques. On peut également citer les solvants, seufs ou en mélange, choisis parmi (i) les esters finéaires, ramifiés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone. (ii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone. Par monoalcools ayant un paramétre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égaf à 20 (MPa)1/2, on entend les alcools gras aliphatiques ayant au moins 6 atomes de carbone, la chaîne hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools selon l'invention, on peut citer l'alcoof oléique, fe décanol, le dodécanol, l'octadécanol et l'alcool linoléique.

[0041] Le choix du milieu non aqueux est effectué par fhomme du métier en tonction de la nature des monomères constituant le polymère et/ou de la nature du stabilisant, comme indiqué ci-après. En particulier, il est possible d'utiliser des huiles apolaires ou peu polaires comme tes huiles végétales du type triglycérides à longue chaîne carbonée (huile d'abricot, huile de jojoba) ou fes esters à longue chaîne carbonée comme le néopentanoate d'octyldodécyle, fes alcanes comme t'huile de parléam, et les huiles de silicones. On peut aussi utiliser les milieux non aqueux décrits dans le document FR-A- 2710 646 de L.V.M.H.

[0042] De pfus, la phase grasse liquide totale dans laquelle est dispersé le polymère peut représenter de 30 % à 98 % du poids total de la composition et de préférence de 30 à 75 %. La partie non volatile représente au minimum 0,5 % et en pratique de 1 à 30 % du poids total de la composition.

[0043] La dispersion de polymère peut être fabriquée comme décrit dans le document EP-A-749747. La polymérisation peut être effectuée en dispersion, c'est-àdire par précipitation du polymére en cours de formation, avec protection des particules formées avec un stabilisant.

[0044] On prépare donc un mélange comprenant les monomères initiaux einsi qu'un amorceur radicalaire. Ce mélange est dissous dans un solvant eppeté, dans la suite de la présente description, "solvant de synthè-

se". Lorsque la phase grasse est une huile non volatile on peut effectuer la polymérisation dans un solvant organique apolaire (solvant de synthèse) puis ajouter l'huile non volatile (qui doit être miscible avec ledit solvant de synthèse) et distiller sélectivement le solvant de synthèse.

[0045] On choisit donc un solvant de synthèse tel que les monomères initiaux, et l'amorceur radicalaire, y sont solubles, et les particules de polymère obtenu y sont insolubles efin qu'elles y précipitent lors de leur formation. En particulier, on peut choisir le solvant de synthèse parmi les alcanes tels que l'heptane, l'isododécane ou le cyclohexane.

[0046] Lorsque la phase grasse choisie contient une huile volatile, on peut directement effectuer la polymérisation dans ladite huile qui joue donc également le rôte de solvant de synthèse. Les monoméres doivent également y être solubles, einsi que l'emorceur radicalaire, et le polymère obtenu doit y être insoluble.

[0047] Les monomères sont de préférence présents dans le solvant de synthése, avant polymérisation, è raison de 5-20% en poids du mélange réactionnel. La totalité des monomères peut être présente dans le solvent avant le début de la réaction, ou une partie des monomères peut être ajoutée au tur et à mesure de l'évolution de la réaction de polymérisation.

[0048] L'amorceur radicalaire peut être notamment l'azo-bis-isobutyronitrile ou le tertiobutylperoxy-2-éthyl hexanoate.

[0049] Les particules de polymère sont stabilisées en surface, au fur et à mesure de la polymérisation, grâce à un stabilisant qui peut être un polymère séquencé, un polymère greffé. et/ou un polymère statistique, seul ou en mélange. La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, et en particulier par ajout direct du polymère séquencé, polymère greffé et/ou polymère statistique. lors de la polymérisation.

[0050] Le stabilisant est de préférence également présent dans le mélange evant polymérisation. Toutetois, il est également possible de l'ejouter en continu, notamment lorsqu'on ajoute également les monomères en continu.

[0051] On peut utiliser 2-30% en poids de stabilisant par rapport au métange initial de monomères, et de préférence 5-20% en poids.

[0052] Lorsqu'on utilise un polymére greflé et/ou séquencé en tant que stabilisant, on choisit le solvant de synthèse de telle manière qu'au moins une partie des greffons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans ledit solvant, l'autre partie des greffons ou séquences n'y étant pas soluble. Le polymère-stabilisant utilisé lors de la polymérisation doit être soluble ou dispersible, dans le solvant de synthèse. De plus, on choisit de préférence un stabilisant dont les séquences ou greffons insolubles présentent une certaine effinité pour le polymère formé lors de la polymérisation.

[0053] Permi les polymères greffés, on peut citer les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée; les polymères hydrocarbonés grettes avec une chaîne siliconée

[0054] Conviennent également les copolymères greffés eyant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique avec des greffons solubles de type acide polyhydroxystéarique : copolymères à base d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₆-C₃₀.

[0055] Comme copolymères blocs greffés ou sèquencés comprenant eu moins un bloc de type polyorganosiloxane et eu moins un bloc d'un polymère radicalaire, on peut citer les copolymères greffés de type acrylique/ silicone qui peuvent être employés notamment lorsque le milieu non aqueux est siliconé.

[0056] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc de type polyorgano-siloxane et eu moins d'un polyéther, on peut utiliser les copolyol dirnéthicones fels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING 3225C" par la société DOW CORNING, les lauryl méthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING Q2-5200 par la société "DOW CORNING".

[0057] Comme copolymères blocs greffés ou séquences comprenant eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné, et au moins un bloc d'un polymère vinylique, on peut citer les copolymères séquencés, notemment de type "dibloc" ou "tribloc" du type polystyréne/polyisoprène, polystyréne/polybutadiéne tels que ceux vendus sous le nom de 'LUVITOL HSB' par BASF, du type polystyréne/copoly(éthylène-propylène) tels que ceux vendus sous le nom de 'KRATON' par Shell Chemical Co ou encore du type polystyrène/copoly(éthylène-butyléne).

[0058] Comme copolyméres blocs greftés ou séquences comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné, et au moins un bloc d'un polymère acrylique, on peut citer les copolymères bi- ou triséquences poly(méthylacrylate de méthyle)/polyisobutylène ou les copolymères greffés à squelette poly(méthylacrylate de méthyle) et à greffons polyisobutylène.

[0059] Comme copolymères blocs greftés ou séquences comprenant eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné, et eu moins un bloc d'un polyéther, on peut citer les copolymères bi- ou triséquencés polyoxyéthyléne/polybute-diène ou polyoxyéthyléne/polyisobutylène.

[0060] Lorsqu'on utilise un polymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de manière à ce qu'il possède une quantité suffisante de groupements le rendant soluble dans le solvent de synthèse envisagé.

[0061] On peut ainsi employer des copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C_e-C₃₀. On peut en particulier citer le copolymère méthacrylate de stéeryle/méthacrylate de méthyle.

[0062] Lorsque le solvant de synthése est epolaire, il est préférable de choisir en tant que stabilisant, un po-

25

lymère apportant une couverture des particules la plus complète possible, plusieurs chaînes de polymères-stabilisants venant alors s'adsorber sur une particule de polymère obtenu par polymèrisation.

[0063] Dans ce cas, on prétére alors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère séquence, de manière à avoir une meilleure activité interfaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans le solvant de synthèse apportent une couverture plus volumineuse à la surface des particules.

[0064] D'autre part, lorsque le phase grasse liquide comprend au moins une huile de silicone, l'a gent stabilisant est de préférence choisi dans te groupe constitué par les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.

[0065] Lorsque le phase grasse liquide ne comprend pas d'huite de silicone, l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par :

- (a) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester,
- (b) tes copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₂-C₃₀,
- (c) les copolymères blocs greffés ou séquencès comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné,

et eu moins un bloc d'un polymére vinytique ou acrytique ou d'un polyéther ou d'un polyester, ou leurs mélanges. [0066] Les dispersions obtenues selon l'invention peuvent alors àtre utilisées dans une composition notamment cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et/ou hygiénique, telle qu'une composition de soin ou de maquillage de la peau ou des lèvres, ou encore une composition capillaire ou une composition solaire ou de coloration de la peau.

[0067] De laçon surprenante, la composition selon finvention contient une phase grasse liquide non volatile apportant du confort à l'application et tout au long de la journée, tout en présentant des propriétés de sans translert total. En effet, il est connu de l'homme du métier que la présence d'huiles non volatiles va à l'encontre des propriétés de sans transfert. Ainsi, la demanderesse a trouvé qu'il était possible d'introduire dans une composition contenant un polymère non filmifiable une ou plusieurs huiles non volatiles, la quantité d'huile(s) non volatile(s) dans la composition ne dépassant pas 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de prétérence ne dépassant pas 35 % et mieux ne dépassant pas 30 %.

[0068] Autrement dit, les propriétés de sans transfert sont obtenues avantageusement pour un rapport en poids huile non volatile/potymère (en matière sèche) non filmiliable allant de 0.30 à 0.60 et mieux de 0.40 à 0.45. Au dessus de 0.60 en rapport huile non volatile/polymère, on obtient un film gras et collant. En outre, les propriétés de non transfert sont comparables à celles de l'art entérieur.

[0069] Par ailleurs, la propriété de sans transtert augmente avec la quantité de polymère dispersible dans la phase grasse liquide. En pratique, le polymère peut représenter en matière active jusqu'à 60 % (en matière active ou séche) du poids total de la composition. En utilisant au-dessus de 12 % en poids, de matière active de polymère et d'huile non volatile, dans la composition, on obtient un film sans transtert total. Entre 2 % et 12 % l'effet sans translert est notable sans toutefois être total. On peut donc adapter les propriétés sans transtert à volonté, ce qui n'était pas possible avec les compositions sans translert de l'art antérieur, sans nuire au confort du film déposé.

[0070] La composition peut comprendre avantageusement une matière colorante qui peut comprendre des composés pulvérulents ou des colorants liposolubles, par exemple à raison de 0.01 à 70% du poids totat de la composition. Les composés pulvérulents peuvent àtre choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou tes charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques. Avantageusement, les composés pulvérulents représentent de 0,1 à 40 % du poids total de la composition et mieux de 1 à 30 %. Plus la quantité de composés pulvérulents diminue, plus les qualités de sans transtert et de contort augmentent. Le lait que les propriétés de sans transfert augmentent au lur et à mesure que la quantité de composés pulvérulents diminue est tout à tait surprenant. En effet, jusqu'à ce jour les propriétés de sans transfert des compositions de l'art antérieur augmentaient avec la quantité de composés pulvérulents. Inversement, leurs inconlorts et leur sécheresse sur la peau ou muqueuses augmentaient.

[0071] De façon préférentielle, le rapport en poids de pigments/polymère est < 1, de préférence ≤ 0,9 et mieux < 0.5

[0072] La composition de l'invention peut comprendre avantageusement au moins 30 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de phase grasse liquide totale. En dessous de 30 %, on obtient une texture granuleuse et putvérulente. Ceci est peu souhaitable lorsque l'on cherche à obtenir un aspect crémeux, gélilié ou en stick, homogène non granuleux.

[0073] Les pigments peuvent àtre blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de tilane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de ter ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu lernque. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

[0074] Les pigments nacrés peuvent être choisis parmites pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth. les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu terrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité einsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

[0075] Les charges peuvent àtre minérales ou organiques, lamellaires ou sphériques. On peut citer le talc, le mica, la silice, le kaolin, les poudres de Nylon, de polyβ-alanine et de polyéthylène, le Tétlon, la lauroyl-lysine, l'amidon, le nitrure de bore, les poudres de polymères de tétrafluoroéthylène, les microsphères creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Corning) et les microbilles de résine de silicone (Tospearts de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydrocarbonate de magnésium. l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (SI-LICA BEADS de MAPRECOS), les microcapsules de verre ou de céramique, les savons métalliques dérivés d'ecides organiques carboxyliques eyant de 8 à 22 atomes de carbone, de préférence de 12 à 18 etomes de carbone, par exemple le stéarate de zinc, de magnésium ou de lithium, le laurate de zinc, le myristate de magnésium.

[0076] Les colorants liposolubles sont per exemple le rouge Soudan, le DC Red 17, le DC Green 6, le β-carotène, l'huile de soja, le brun Soudan, le DC Yellow, 11, te DC Violet 2, le DC orange 5, le jaune quinotéine. Ils peuvent représenter de 0,01 à 20 % du poids de la compositions et mieux de 0,1 à 6 %.

[0077] Le polymère de la composition de l'invention permet la tormation d'un film sur la peeu, les lévres et/ ou les muqueuses, tormant un réseau, piégeant les matières colorantes (y compris les charges) et/ou les actifs. Selon la quantité relative de matières colorantes, utilisée par rapport à la quantité de polymère stabilisé, utilisée, il est possible d'obtenir un film plus ou moins britlant et plus ou moins sans transtert. Contrairement à l'art entérieur, le tilm obtenu n'est pas dû uniquement à l'enchevétrement des chaînes polymériques, mais plutôt au piégeage de l'huile par les chaînes des stabilisants polymériques.

[0078] Comme edifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques, utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer les hydratants, vitamines, ecides gras essentiels, sphingolipides, filtres solaires. Ces edifs sont utilisés en quantité habituelle pour l'homme et notamment à des concentrations de 0.001 à 20 % du poids total de la composition.

[0079] La composition selon l'invention peut, de plus, comprendre, selon le type d'application envisagée, les constituents classiquement utilisées dans les domaines considérés, qui sont présents en une quantité eppropriée à la forme galénique souhaitée.

[0080] En particulier, elle peut comprendre, outre, la phase grasse liquide dans taquelle le polymère est sta-

bilisé des phases grasses additionnelles ou peuvent être choisies parmi les cires, les huiles, les gommes et/ ou les coms gras páteux, d'origine végétale, animale, minérale ou de synthèse, voire siliconé, et leurs métanges.

[0081] Parmi les cires solides à température ambiante, susceptibles d'àtre présentes dans la composition selon l'invention, on peut citer les cires hydrocarbonées telles que la cire d'abeilles, la cire de Carnauba, de Candellila, d'Ouricoury, du Japon, les cires de fibres de liège ou de canne à sucre, les cires de paraffine, de lignite. les cires microcristallines, la cire de lanoline, la cire de Montan, les ozokérites, les cires de polyéthylène, les cires obtenues par synthèse de Fischer-Tropsch, les huiles hydrogénées, les esters gras et les glycérides concrets à 25°C. On peut également utiliser des cires de silicone, parmi lesquelles on peut citer les alkyl, elcoxy et/ou esters de polyméthylsiloxane. Les cires peuvent se présenter sous forme de dispersions stables de particules colloïdales de cire telles qu'elles peuvent âtre préperées selon des méthodes connues, telles que celles de "Microemulsions Theory and Practice", L. M. Prince Ed., Academic Press (1977), pages 21-32. Comme cire liquide è température embiante, on peut citer l'huile de Joioba.

[0082] Les cires peuvent étre présentes à raison de 0-50% en poids dans la composition et mieux de 10 à 30 %.

[0083] La composition peut comprendre, en outre, toul edditif usuellement utilisé dans de telles compositions, tet que des épaississants, des antioxydants, des parlums, des conservateurs, des tensioactifs, des polymères liposolubles comme les polyelkylènes, notamment le polybuténe, les polyacrylates et tes polymères siliconés compatibles evec la phase grasse ainsi que tes dérivés de polyvinylpyrolidone. Bien entendu l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantegeuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'adjonction envisagée.

[0084] Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, les compositions selon l'invention peuvent âtre préparées de manière usuelle par l'homme du métier. Elles peuvent se présenter sous torme d'un produit coulé et par exemple sous la torme d'un stick ou bâton, ou sous la torme de coupelle utilisable par contact direct ou à l'éponge. En particulier, elles trouvent une application en tant que fond de teint coulé, fard à joues ou à paupières coulé, rouge à lévres, base ou baume de soin pour les lèvres, produit anti-cernes. Elles peuvent eussi se présenter sous forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pe.s ou encore de gel, de crème plus ou moins fluide. Elles peuvent elors constituées des londs de teint ou des rouges à lèvres, des produits solaires ou de coloration de la peeu. [0085] Les compositions de l'invention sont evantageusement anhydres, el peuvent contenir, par rapport

10

35

au poids total de la composition, moins de 5 % d'eau Elles peuvent alors se presenter notamment sous forme de get huileux, de liquioe huileux ou huile, de pâte ou de stick ou encore sous forme de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces tormes galéniques sont préparées selon tes méthodes usuelles des domaines considérés.

[0086] Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour le corps (par exemple crème de soin anhydre, huile solaire, get corporet), une composition de maquillage (par exemple get de maquillage) ou une composition de bronzage artificiel.

[0087] L'invention est illustrée plus en détait dans fes exemples suivants.

Exemple 1 de dispersion de polymère

[0088] On prépare une dispersion de polyméthacrylate de méthyle réticulé par du diméthacrylate d'éthylène glycol, dans de l'isododécane, selon la méthode de l'exemple 2 du document EP-A-749 746, en remplaçant L'ISOPAR L par de l'isododécane. On obtient ainsi une dispersion de particules de polyméthacrylate de méthyle stabilisées en surface dans de l'isododécane par un copolymère dibloc séquencé polystyrène/copoly(éhylène-propytène) vendu sous le nom de KRATON G1701 (Shell), ayant un taux de matière sèche de 19,7% en poids et une taille moyenne des particules de 135 nm (polydispersité: 0,05) et une Tg de 100°C. Ce copolymère est non filmitiable à température ambiante.

Exemple 2 de fond de teint

[0089] On prépare un tond de teint sous forme fluide ayant la composition suivante :

- , dispersion selon l'exemple 1 83,0 q
- huile d'abricot 7,0 g
- pigments 10,0 g

[0090] Les pigments renferme un mélange de DC Red 27, DC Red 7, DC Red 36, d'oxyde de fer noir et d'oxyde de fer brun.

[0091] Le rapport pigment/polymère est de 0,6.

[0092] La composition est préparée par simple mélange à température ambiante des différents constituants, après broyage des pigments dans les huiles. On obtient un fond de teint facile à appliquer, et qui permet f'obtention d'un film confortable, souple et non collant. Ce tilm est, en outre, "sans transtert" total. Il résiste parfaitement bien à l'eau et se démaquille avec une huile démaquillante classique.

[0093] Un test sensoriel a été effectué avec ce fond de teint sur plusieurs personnes en comparaison d'un fond de teint de l'état de la technique (Colorstay de Re-

vion) contenant des huites volatiles est une résine de silicone à réseau tridimensionnel comme decrit dans le document EP-A-602 905. Le test de sans transfert à été réalisé dans les conditions suivantes : application du fond de leint sur le visage et le cou par demi-visage et demi-cou, séchage à l'air tibre pendant 10 minutes, pose d'une collerette en tissu autour du cou pendant 30 minutes. Les propriétés de sans transfert sont notées de 0 à 7 ; plus le chiffre est élevé, plus le fond de teint transfère.

[0094] Le tond de teint de l'invention a reçu la note moyenne de 3 contre la note moyenne de 5 pour le tond de teint de l'art antérieur.

[0095] De ptus les personnes du test ont jugé le produit de l'invention facile à étaler, très glissant, conférant un maquillage homogène et adhèrent, très couvrant avec un effet de transparence. Les pores sont lissés et le teint est unifié. Les personnes du test lui ont donné la note de 5 (sur 7) en résultat de maquillage. La texture du produit est jugé fluide et agréable à l'application. Le démaquillage s'est effectué avec un démaquillant classique (Bifacil de Chez Lancôme) sans taisser de traces.

Exemple 3 de tond de teint

[0096] On prépare la composition suivante :

- dispersion de l'exemple 1) 75,6 g
- huite de parléam 6,4 g
- , poudre de Nylon (charge) 8,0 g
 - . oxyde de ter jaune 1,1 g
- oxyde de fer brun-jaune 0.6 g
- . oxyde de ter noir 0,3 g
- . Oxyde de titane 8,0 g

[0097] On obtient un tond de teint qui peut être appliqué sur le corps, notamment sur le cou, et le visage. Le maquillage est naturet, mat, résistant à l'eau et présente de très bonnes propriétés de sans transfert.

40 [0098] Le rapport pigment/polymère est de 0.67.

Revendications

- Composition à application topique, comprenant une phase grasse fiquide et au moins une matière colorante, caractèrisée par le fait qu'elle comprend, de plus, eu moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable, dispersible dans ladite phase grasse tiquide, cette demière contenant au plus 40 % du poids total de la composition de phase grasse liquide non volatile.
 - Composition se présentant sous torme d'un produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire solide, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au

10

moins 2 % en poids de polymère non filmitiable, dispersible dans ladite phase grasse liquide, cette oeinière contenant au plus 40 % du poids total de la composition de phase grasse liquide non volatile.

- 3. Composition comprenant une phase grasse liquide, cosmétique, dermatologique, hygrénique ou pharmaceutique, au moins 2 % en poids de polymère non lilmiliable dispersible dans ladite phase grasse, et au moins un actif choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygréniques ou pharmaceutiques, la phase grasse liquide contenant au plus 40 % en poids de phase grasse liquide non volatile.
- Composition selon l'une des revendications 2 à 3, comprenant, en outre, au moins une matière colorante.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère se présente sous forme de particules dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant.
- Composition selon t'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polymères radicalaires, les polycondensats, les polymères d'origine naturelle et leurs mélanges.
- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polyuréthannes, polyuréthannes-acryliques, polyurées, polyurée-polyuréthannes, polyester-polyuréthannes, polyéther-polyuréthannes, polyesters, polyesters amides, polyesters à chaîne grasse, alkydes; polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques; copolymères acryliques-silicone; polyacrylamides; polymères siliconés, polymères fluorés et leurs mélanges.
- Composition seton t'une des revendications précédentes, dans taquelle la phase grasse liquide est constitué d'huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est choisie parmi l'huile de paraffine ou de vaseline, l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualéne, l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, de parléam, de pépins de raisin, de sésame, de maïs, de colza, de tournesol, de coton, d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéarique; les esters gras tels que le myristate d'isopropyle, le pal-

mitate d'isopropyle le stéarate de pulyle le laurate d'nexyle. l'adipate de disopropvie. l'isononale d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-nexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle. le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-dodécyle. le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisostéaryle, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine; les acides gras superieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique. l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique. l'acide tinoleique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique; les alcools gras supérieurs tels que le cétanol, l'atcool stéarylique ou l'alcoot oléique, l'alcoot linotéique ou linolénique, l'alcool isostéarique ou l'octyl dodécanol: les huiles siliconées telles que les PDMS éventuellement phénylés tels que les phényltriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou aromatiques, ou par des groupements tonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones fluorées, les huiles perfluorées ; les huiles volatiles telles que l'octaméthylcyclotétrasitoxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, I'hexadéméthylcyclohexasiloxane, l'heptaméthylhexyltrisiloxane, l'heptaméthyloctyltrisiloxane ou les isoparaffines en C8-C16. et notamment l'isododécane.

- 39 10. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide ast choisie dans le groupe comprenant:
 - les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de sotubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur à 17 (MPa)^{1/2}.
 - ou les monoalcools ayant un paramétra de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2}.
- ou leurs mélanges.
 - 11. Composition seton l'une des revendications 1 à 10, caractérisée an ce que la phase grasse tiquide non volatile contient au moins une huile apolaire ou peu potaire.
 - 12. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans taquelle la phase grasse liquide non volatile représente au plus 30 % du poids total de la composition.
- 13. Composition selon l'une des revendications 5 à 12, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères séquencés, les polymères greffés, les polymères statistiques et leurs mélanges.
- Composition seton la revendication 13, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères siti-

conés grettés avec une chaîne hydrocarbonée : les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaine siliconée : les copolymères greffés ayant un squelette insoluble de type polyacrylique avec des grellons solubles de type acide polyhydroxystéarique : ies copolymères blocs greffés ou séquences comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxa- 10 ne et au moins d'un polyéther; les copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, ou d'acrylates ou de méthacrylates d'aicools en Ca-C₃₀; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et au moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et au moins un bloc d'un polymère acrylique; les copolymères blocs 20 greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et au moins un bloc d'un polyéther.

- 16. Composition selon la revendication 13 ou 14, caractérisée en ce que le stabilisant est un polymère bloc greffé ou séquencé, comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et au moins un bloc d'un polymère vinylique.
- 16. Composition selon l'une des revendications précédentes, comprenant, en outre, au moins une phase grasse additionnelle choisie parmi les cires, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale, de synthèse, ou siliconé, et leurs mélanges.
- 17. Composition selon l'une des revendications 1, 4 à 16 caractérisée en ce que la matière colorante comprend des composés pulvérulents choisis parmi les charges et/ou les pigments et/ou les nacres.
- Composition seton la revendication 17, caractérisée en ce que les composés pulvérulents représentent jusqu'à 40 % du poids total de la composition.
- Composition seton la revendication 17 ou 18, caractérisée an ce que les composés pulvérulents représentent de 1 à 30 % du poids total de la composition.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la polymère représente (en matière sècha) jusqu'à 60 % du poids total de la composition.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le rapport an poids

huile non volatile/polymère (en matière sèche) va de 0.30 à 0.60 et mieux de 0.40 à 0.45

- 22. Composition selon t'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase grasse liquide contient au moins une huile volatile choisie parmi les isoparaffines en C_B-C₁₆ et les silicones linéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ayant de 1 è 10 atomes de carbone, leurs mélanges.
- 23. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un stick ou bâton: sous la lorme d'une pâte souple, de visco-sité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 è 40 Pa.s; sous forme de coupelle; de gel huiteux; de tiquide huiteux: de dispersion vésiculaire contenant des tipides ioniques et/ou non ioniques.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme anhydre.
- 25. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présantant sous la torme d'un produit de soin et/ou de maquillage de la peau et/ou des lèvres.
- 26. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous la forme d'un lond de teint coulé, d'un fard à joues ou è paupières coulé, d'un rouge à levres, d'une base ou baume de soin pour les lèvres, d'un produit anti-cernes.
- 27. Utilisation dans ou pour la fabrication d'une composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide dont au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, sont non volatils, et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, le translert du film de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.
 - 28. Utilisation dans ou pour la fabrication d'una composition sous forme de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dernatologique, hygiénique ou pharmaceutique, dont au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, sont non volatifs, et au moins une cire, d'au moins 2 % en poids de polymère non filmiliable dispersible dans ladite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, le transfert du l'ilm de composition déposé sur la peau

50

55

et/ou les muqueuses comme les lèvres.

- 29. Utilisation dans ou pour la tabrication d'une composition cosmetique dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'au moins 2 % en poids de polymère non filmifiable dispersible dans une phase grasse liquide, dont au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, sont non votatils, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses et/ 10 ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film.
- 30. Procédé de soin cosmétique ou de maquillage des tèvres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les lèvres ou la peau une composition cosmétique telle définie aux revendications 1 à 26.
- 31. Procédé pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la 20 peau ou des lèvres sur un support différent de la dite peau et desdites lèvres, contenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les matières colorantes, les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques 25 et leurs mélanges, consistant à introduire dans la phase grasse liquide au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase grasse liquide dont au plus 40 % en poids, par rapport 30 au poids total de la composition, sont non volatils.

35

40

45

50

55



Office européen RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 98 40 2429

Catégorie	C-tation du document ave des parties per	c indication, en cas de descrin, Unentes	Revendication concernee	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (INLCIA)	
A,0	EP 0 749 746 A (L'	OREAL) 27 décembre 1996 ntier *	1-31	A61K7/021 A61K7/D2	
A,0	EP 0 497 144 A (ES 5 août 1992		1-31	A61K7/027	
	* le document en e	ntier +		•	
A	WO 97 01321 A (REVI CORPORATION) 16 ja * le document en en	LON CONSUMER PRODUCTS nvier 1997 ntier *	1-31		
A	EP 0 195 575 A (CH 24 septembre 1986 * le document en e	ARLES OF THE RITZ GROUP) 1-31		
A	EP 0 602 905 A (RETCORPORATION) 22 juit * le document en en	VLON CONSUMER PRODUCTS in 1994 otier +	1-31		
				PECHERCHES (Int.Cl.6)	
				A61K	
İ					
-			ĺ		
į					
!					
			1		
!		 -	╛.		
	sent repport a été etabli pour to				
	LA HAYE	One decrevement de la recharche 4 mai 1999	Fisc	ther, J.P.	
c	NTEGORIE DES DOCUMENTS CITE		coe à la base de l'in	ventor	
Y part	culierement periment à lui soul Culièrement periment en composition I document de la même cutegone	date de depôt e n avec un D : cae dans la de	Cocument de brevet antaneur, meis publie e la dire de depôt ou apres cette dete Crice dans la domande L: dité pour d'autres resons		
	re-plan fechnologique Igelion non-ecrite		meme famille, goour		

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 98 40 2429

La presente annexe indique les membres de la famille de brevets relatis aux documents brevets cités dans le rapport de recherche européenne vise ci-dessus.

Les dits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fourns sont donnes à titre indicatri et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

04-05-1999

Document brevet are au rapport de recherche			Date de publication	Membre(s) de la familie de brevetis)		Date de publication
ΕP	749746	A	27-12-1996	FR	2735691 A	27-12-19
				FR	273569D A	27-12-19
				FR	2735692 A	27-12-19
				FR	2735684 A	27-12-19
				ΑŤ	157529 T	15-09-19
				ÖΕ	69600059 0	
				DΕ	69600059 T	09-10-19
				DK	749746 T	05-02-19
				ES	2110857 T	23-02-19
				WD	9700662 A	16-02-19
				GR		09-01-19
						27-02-19
				JP	10502389 T	03-03-19
EP	497144	A	05-08-1992	CA	2059379 A	17-07-19
				DE	69204697 D	19-10-19
				DE	69204697 T	22-02-19
				HK	1001324 A	12-D6-19
~				JP	4295417 A	20-10-19
MD	9701321	Α	16-01-1997	AU	6286296 A	30-D1-19
				CA	2225996 A	16-D1-19
				EP	D835091 A	15-04-19
EP	195575	A	24-09-1986	AT	48938 T	15-01-19
				บร	4996044 A	26-02-19
EP	602905	Α	22-06-1994	AU	662447 8	31-08-19
				AU	4870393 A	30-06-19
				8R	9304975 A	26-07-19
				CA	2107253 A.C	16-06-19
				DΕ	602905 T	28-09-19
				ES	2070804 T	16-06-19
				1L	107169 A	05-04-19
				JР	2636713 8	30-07-19
				ĴΡ	6199630 A	19-07-19
				SG	49238 A	18-05-19
				ÜS	5505937 A	09-04-19
						U2-U4-13
		•	•	ŽĀ	9308092 A	07-06-19

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office europeen des brevets. No.12/82